





PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2003205963 A

(43) Date of publication of application: 22.07.03

(51) Int. CI

B65D 53/00 C08G 18/28 C08J 9/32

C09K 3/10 //(C08G 18/28

, C08G101:00)

C08L 75:04

(21) Application number: 2002183215

(22) Date of filing: 24.08.02

(30) Priority:

06.11.01 JP 2001341206

(71) Applicant

TOYO SEIKAN KAISHA

LTDJAPAN CROWN CORK CO

LTD FUKUOKA PACKING KK

(72) Inventor:

MORIGA TOSHINORI AOYAMA NAOKI TSUCHIYA HIROYUKI KOMAKI TAKASHI

(54) SEALANT FOR CAP

sealant.

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a sealant for a cap which is excellent not only in safety and environmental property, but also in performance as the COPYRIGHT: (C)2003,JPO

SOLUTION: This sealant for cap is formed of polyurethane elastomer foam of the hardness of 15-65 (JIS A hardness), and the expansion ratio of 1.1-10.

DCSI

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-205963

(P2003-205963A)

(43)公開日 平成15年7月22日(2003.7.22)

						_	10/00 00
(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ			Ť	-71-1 (参考)
B65D	53/00		B65D	53/00		Z	3 E 0 8 4
C 0 8 G	18/28		C 0 8 G	18/28			4F074
C08J	9/32	CFF	C08J	9/32		CFF	4H017
C09K	3/10		C09K	3/10		D	4 J 0 3 4
// (C08G	18/28		C 0 8 G	101: 00			
			審查請求 未請求 請求項	頁の数3	OL	(全 8 頁)	最終頁に続く

		4	
(21)出顯番号	特願2002-183215(P2002-183215)	(71)出願人	000003768
			東洋製罐株式会社
(22)出顧日	平成14年6月24日(2002.6.24)		東京都千代田区内幸町1丁目3番1号
		(71)出顧人	000228442
(31)優先権主張番号	特願2001-341206(P2001-341206)		日本クラウンコルク株式会社
(32)優先日	平成13年11月6日(2001.11.6)		東京都千代田区内幸町1丁目3番1号
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(71)出顧人	000239080
			福岡パッキング株式会社
			埼玉県北埼玉郡騎西町大字正能2-1
		(74)代理人	100075177
			弁理士 小野 尚純 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 キャップ用密封材

(57)【要約】

【課題】 安全性及び環境性に優れると共に、密封材と しての性能にも優れた蓋用密封材を提供することであ る。

【解決手段】 15乃至65の硬度(JIS A 硬度) を有していると共に、発泡倍率が1.1乃至10である ポリウレタンエラストマー発泡体から成ることを特徴と するキャップ用密封材。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 15乃至65の硬度(JIS A 硬度) を有していると共に、発泡倍率が1.1乃至10倍であ るポリウレタンエラストマー発泡体から成ることを特徴 とするキャップ用密封材。

1

【請求項2】 前記発泡体が、ポリウレタンエラストマ ーに熱膨張性中空粒子を含有させたことによる請求項1 記載のキャップ用密封材。

【請求項3】 前記ポリウレタンエラストマーが、液体 状態のポリイソシアネート成分及び液体状態のポリオー 10 ル成分の少なくとも一方に熱膨張性中空粒子が配合され ている密封材用コンパウンドから成る請求項1記載のキ ャップ用密封材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、キャップ用密封材 に関し、より詳細には、安全性及び環境性に優れている と共に、密封性及び耐久性等の機能が確保されたキャッ プ用密封材に関する。

[0002]

【従来の技術】キャップには、その密封性を確保するた めに、少なくとも容器口部が当接する部分にガスケット 等の密封材が形成されており、従来のキャップにおいて は、適度な弾性を有すると共に加工性に優れていること から、塩化ビニルのプラスチゾルから成る密封材が広く 使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、塩化ビ ニルは、昨今問題になっているダイオキシンの原因とな る物質であり、またその加工にはジオクチルフタレート 等の人体に有害な可塑剤を多量に利用する場合があり、 特に食品用途に使用されるキャップにおいては、その使 用を回避することが望まれている。

【0004】塩化ビニル以外にも、適度な弾性を有し、 優れた機械的強度、耐磨耗性等を有するポリウレタンエ ラストマーを容器蓋の密封材に使用することが知られて いる。一般に密封材が、密封性、開栓性、耐久性を有す るために要求される物性としては、硬度が10~70 (JIS A硬度)、引張強さが1~40MPa、圧縮永 久歪みが0.1~60%の範囲にあることが必要であ る。しかしながら、硬度と圧縮永久歪みは相関関係があ り、両者の物性を上記の最適範囲に設定することは困難 であり、密封性、開栓性、耐久性のすべてを満足する密 封材は得られていなかった。従って本発明の目的は、安 全性及び環境性に優れると共に、密封材としての性能に も優れた蓋用密封材を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、15万 至65の硬度(JIS A 硬度)を有していると共に、 発泡倍率が1.1乃至10倍であるポリウレタンエラス 50 が望ましい。

トマー発泡体から成ることを特徴とするキャップ用密封 材が提供される。本発明のキャップ用密封材において は、(1)発泡体が、ポリウレタンエラストマーに熱膨 張性中空粒子を含有させたことによるものであること、 (2) ポリウレタンエラストマーが、液体状態のポリイ ソシアネート成分及び液体状態のポリオール成分の少な くとも一方に熱膨張性中空粒子が配合されている密封材 用コンパウンドから成っていること、が好ましい。

2

[0006]

【発明の実施形態】一般に、キャップ用密封材として、密 封性能を確保するのに必要な密封材の柔軟性は、JIS A硬度で表すと10乃至70の範囲にあることが必要 であるが、前述した通り、ポリウレタンエラストマーに おいて、硬度をこの範囲になるように調整すると、圧縮 永久歪が大きくなり、容器内の減圧や積圧により密封材 がクリープ変形を起こし、耐久性が低下するという問題 がある。本発明においては、このような従来の問題を解 決するために、硬度が15乃至65(JIS A硬度) であると共に、発泡倍率が1.1乃至10倍のポリウレ タンエラストマー発泡体を密封材に用いることにより、 上記問題を解決することが可能となったのである。尚、 上記発泡倍率は発泡前の比重を発泡後の比重で除した 値、すなわち(発泡前比重)/(発泡後比重)で定義さ れる。

【0007】すなわち、ポリウレタンエラストマーは人 体に対する生体適合性に優れた高分子素材であり、上述 したような問題となる物質を含有することなく、優れた 安全性及び環境性を有することが可能となる。また本発 明においては、従来の密封材のようにポリウレタンエラ ストマー自体の硬度を調整することによって、密封材と して必要な弾性を得るのではなく、使用するポリウレタ ンエラストマーを発泡させて、その発泡の程度によっ て、必要な弾性(柔軟性)を確保しているので、ポリウレ タンエラストマーの硬度を低下させることによる圧縮永 **久歪みの増大が防止でき、優れた密封性能が発現できる** と共に、密封性能の持続性、すなわち耐久性にも優れた ものとなるのである。

【0008】本発明の密封材において使用するポリウレ タンエラストマー発泡体は、ポリウレタンエラストマー を発泡させた後の発泡倍率が1.1乃至10倍、特に 1. 2乃至5倍の範囲にあることが重要である。発泡倍 率が上記範囲よりも小さい場合には、密封材としての柔 軟性が不十分であり、密封性能に欠けるようになる。一 方上記範囲よりも発泡倍率が大きい場合には、柔軟性は 十分であるとしても、発泡部分が多いためにエラストマ ーとしての弾性が損なわれ、やはり密封性能に欠けるよ うになる。本発明に用いるポリウレタンエラストマー発 泡体は、発泡前には1.1乃至2の比重を有し、発泡に より比重が0.2乃至1.1に減少するものであること

【0009】本発明においては、密封材を形成するポリウレタンエラストマー発泡体を、ポリウレタンエラストマーに発泡剤として熱膨張性中空粒子を含有させたことによって調製することが特に好ましい。熱膨張性中空粒子とは、メチルメタクリレート等の樹脂から成る中空粒子内に、加熱によって膨張するガスを内包させたものであり、このような発泡剤を用いることによって、ポリウレタンエラストマーをキャップ内面に施した後に発泡させることも可能であり、キャップ内面への密封材の形成が容易になる。

【0010】しかも熱膨張性中空粒子による発泡は、ポリウレタンエラストマーを、化学的反応によって発生させたガス等によって発泡させるものでないので、ポリウレタンエラストマーを調製する反応に無関係で、反応を阻害する恐れがない。またこの熱膨張性中空粒子による発泡は、粒子内のガスが粒子内から容易に漏洩しないため、発泡体の弾性を長期にわたって発現することが可能になり、本発明の密封材は耐久性にも優れている。更に中空粒子である外包部分は、人体に無害な物質から成ると共に、溶出のおそれもないため、安全性及び衛生性に優れている。

【0011】本発明のキャップ用密封材に用いるポリウレタンエラストマーとしては、ポリイソシアネート成分とポリオール成分とを反応させて得られる二液型のポリウレタンエラストマーを好適に用いることができ、以下のものを例示することができる。イソシアネートしては、脂肪族系イソシアネート、脂環式系イソシアネートとしては、水素添加した芳香族系イソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート(HDI)、イソホロンジイソシアネート(IPDI)、リジンジイソシアネート、等が挙げられ、芳香族系ポリイソシアネートしては、トリレンジイソシアネート、ジフェニルエタンジイソシアネート等を挙げることができる。これらの中でも、HDI及び/又はIPDIを好適に使用することができる。

【0012】本発明において最も好適に使用できるポリイソシアネート成分としては、(A)脂肪族系イソシアネート及び/又は脂環式系イソシアネートを変性したイソシアネート基含有量が5~38質量%であり、平均官能基数が2~3であるポリイソシアネート成分、であり、このポリイソシアネート(A)は、脂肪族系イソシアネート及び/又は脂環式系イソシアネートの、二量化反応、三量化反応、高重合反応、前記(各)イソシアネートと多官能活性水素基含有化合物とによるウレタン化反応、ウレア化反応、アミド化反応、更に、アロファネート化反応、ビウレット化反応による変性により得ることが好ましい。

【0013】ポリイソシアネート成分(A)のイソシア メチロールヘプタン、ダイマー酸ジオール、トリメチロネート基含有量は5~38質量%であり、好ましくは8 ールプロパン、グリセリン、ヘキサントリオール、クオ~25質量%である。イソシアネート基含有量が5質量 50 ドロール、ビスフェノールA、水素添加ビスフェノール

%未満のものは、粘度が大きすぎて取り扱いにくく、3 8質量%を超えるものでは、遊離の原料イソシアネート の濃度を1質量%以下に抑えることが実質上困難であ る。ここでいうイソシアネート基含有量は、ポリオール 成分(B)と反応するときの含有量であり、常温ではイ ソシアネート基として活性を示さないが、高温でイソシ アネート基を再生する、例えば、水酸基でブロックした イソシアネート基やイソシアネート基2個が環状に重合 したウレトジオン基、カルボジミド基に1個のイソシア ネート基が付加したウレトンイミン結合などからのイソ 10 シアネート基も含む概念である。但し、水酸基でブロッ クしたいわゆるブロックイソシアネートは、ブロック剤 の飛散という問題があり、本発明においては好ましくな い。ポリイソシアネート成分(A)の平均官能基数は、 ポリウレタンエラストマーの溶出物量と圧縮永久歪の点 から2~3である。

4

【0014】本発明に使用できるポリオール成分は、具体的には、高分子ポリオール、低分子ポリオール又はこれらの混合物であり、物性を選択しやすい点から、高分子ポリオールと低分子ポリオールとの混合物が好ましい。高分子ポリオール、低分子ポリオールはそれぞれ、1種又は2種以上の混合物であってもよい。

【0015】高分子ポリオールとしては、数平均分子量 が500以上、好ましくは500~1000のポリオ ールである。これらの具体例としては、旭硝子(株)製 のプレミノール、エクセノール、ライオンデル社製のア クレイムなどの、ボリプロピレングリコール (PPG) 系ポリエーテルポリオール、ポリテトラメチレンエーテ **ルグリコール(PTMG)、アジベート系ポリエステル** ポリオール、ポリカプロラクトン系ポリエステルボリオ ール、ポリカーボネート系ポリオールなどが挙げられ る。この中で好ましい高分子ポリオールは、ポリウレタ ンエラストマーの溶出物の点から、PTMGとアジペー ト系ポリエステルポリオールである。耐加水分解性から は、PTMGとPPGが更に好ましい。PTMGの数平 均分子量は500~2000であることが好ましい。数 平均分子量が2000を超えると、PTMGの結晶性が 強くなり取り扱い難くなる。

【0016】低分子ポリオールとしては、例えば、エチレングリコール、1,2一プロパンジオール、1,3 -プロパンジオール、1,3 -ブタンジオール、1,4 ーブタンジオール、1,5 ーペンタンジオール、1,6 ーヘキサンジオール、3 ーメチルー1,5 ーペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、1,8 ーオクタンジオール、1,9 ーノナンジオール、ジエチレングリコール、シクロヘキサンー1,4 ージオール、シクロヘキサンー1,4 ージオール、シクロヘキサンー1,4 ージオール、シクロヘキサンー1,4 ージオール、シクロヘキサンー1,4 ージメタノール、ジオロールへプタン、ダイマー酸ジオール、トリメチロールプロパン、グリセリン、ヘキサントリオール、クオドロール、ビスフェノールA、水素添加ビスフェノール

A、及びこれらの化合物にエチレンオキサイド又はプロピレンオキサイドを付加して得られる数平均分子量500未満の化合物が挙げられる。低分子ポリオールの使用量には特に制限はなく、目的とするポリウレタンエラストマーに付与すべき硬度等に応じて適宜選択されるが、高分子ポリオール1モル当たり、5モル以下、特に0.1~3モルの範囲で使用するのが好ましい。

【0017】本発明において最も好適に用いられるポリオール成分(B)は、水酸基価は20~350(mgKOH/g)であり、好ましくは100~350(mgKOH/g)をある。水酸基価が20(mgKOH/g)未満のものは、得られるポリウレタンエラストマーが柔らかすぎて圧縮永久歪が大きくなりすぎ、350(mgKOH/g)を超えるものでは硬すぎて、密封材としては不適当である。ポリオール成分(B)の平均官能基数は、ポリウレタンエラストマーには適当量の架橋構造が導入されることが好ましいので、ポリイソシアネート成分(A)の平均官能基数に対応して2~3である。

【0018】また、ポリイソシアネート成分(A)とポリオール成分(B)とを反応させてポリウレタンエラス 20トマーを合成するに際し、ポリイソシアネート成分

(A)は、ポリオール成分(B)及びその他の成分が有している活性水素原子の全量に対し、該活性水素原子1モル当たりのイソシアネート基のモル数が0.9~1.5モルとなる割合で使用するのが好ましく、1.00~1.10モル程度となる割合で使用することが更に好ましい。本発明におけるポリウレタンエラストマーの合成方法としては、公知のウレタン化反応技術のいずれも使用でき、プレポリマー法、ワンショット法のいずれであってもよい。また、本発明の密封材に用いるポリウレタンエラストマーは、該ポリウレタンエラストマー1g当たり10m1の水で120℃で30分間レトルト処理を行ったときの抽出液の過マンガン酸カリウムの消費量が30ppm以下のものであることが好ましい。

【0019】本発明においては、ポリウレタンエラスト マーを発泡させるために、従来公知のトリクロロフロロ メタン等の発泡剤を用いた発泡方法を採用することも可 能であるが、前述した通り、熱膨張性中空粒子を用いる ことが特に好ましい。熱膨張性中空粒子としては、粒子 を構成する外包部分が、メチルメタクリレート、アクリ ロニトリル、メタクリロニトリル等から成り、外包粒子 内にイソペンタン液、化学発泡剤等を内包物とするもの であることが好ましい。熱膨張性中空粒子は、一般に発 泡前の粒径が10乃至40μmであり、これを100乃 至300℃の温度で加熱することにより、粒径20乃至 90 μmに膨張し、比重が0.001乃至0.5倍に減 少するものであることが好ましい。熱膨張性中空粒子と しては、エクスパンセル社製エクスパンセル、松本油脂 製薬社製マツモトマイクロスフィアー、永和化成工業社 製セルパウダー等を好適に用いることができる。熱膨張 6

性中空粒子は、ポリウレタンエラストマーに 0. 1 乃至 9 重量%、特に 0. 2 乃至 5 重量%の量で配合されていることが望ましい。

【0020】(密封材の成形)本発明の密封材は、液体状態のポリイソシアネート成分(A)及び液体状態のポリオール成分(B)の少なくとも一方に発泡剤、特に熱膨張性中空粒子を配合したコンパウンドを用いることが好ましく、このコンパウンドを蓋溝内にライニングし、150~300℃で20~200秒間反応させて、ポリウレタンエラストマーを一体化成形させる。加熱温度が150℃未満ではポリウレタンエラストマーの形成が不十分であり、300℃を超えるとウレタン結合が分解するおそれがある。また、加熱時間が20秒間未満ではエラストマー形成が不十分であり、200秒間を超えると生産性が悪く、更に、現行の塩化ビニルプラスチゾル用のラインが使用できない。

【0021】また、予め合成したポリウレタンエラストマーを使用する場合には、ポリウレタンエラストマーを溶融した後熱膨張性中空粒子を配合して、キャップシェル内に押出し、又は射出成形して一体化させる。或いはポリウレタンエラストマー粉末に熱膨張性中空粒子を配合して成形した後、溶融して一体化させることもできる。溶融温度は150~300℃が好ましい。

【0022】本発明の密封材には、ポリウレタン樹脂に 通常併用される触媒、充填剤、着色剤、酸化防止剤の他 に、滑剤、難燃性向上剤、紫外線吸収剤、光安定剤、電 気絶縁性向上剤、防カビ剤、シリコーン系界面活性剤、 有機酸の金属塩、有機酸から誘導したワックス類、金属 酸化物、金属水酸化物、内部離型剤、補強剤等の添加剤 を必要に応じて用いることができる。

【0023】本発明の密封材は、JIS A硬度が15 乃至65、特に20乃至60の範囲にあり、引張り強さが0.1乃至30MPa、圧縮永久歪みが1乃至60%の範囲にあることが好ましく、これにより密封性、開栓性、耐久性に優れた密封材を提供することが可能となる。すなわち、密封材としてJIS A硬度が15より低い場合は、密封材が容器口部に食い込み過ぎて開栓が困難となりやすい。JIS A硬度が65より高い場合は、密封材の容器口部への食い込みが不十分となり、シール面積が小さくなって密封不良となりやすい。

【0024】引張り強さが0.1MPaより低い場合は、密封材の力学強度が不足して蓋の開け閉めや容器の積圧により、密封材がちぎれて密封性能を損なう。引張り強さが30MPより高い場合は、密封材の容器口部への食い込みが不十分となり、シール面積が小さくなって密封不良となる。圧縮永久歪みが1%より小さい場合は、密封材の容器口部への食い込みが不十分となり、シール面積が小さくなって密封不良となる。圧縮永久歪みが60%より大きい場合は、容器内の減圧や容器の積圧により密封材がクリープ変形を起こし、最終的に密封材

は容器口部に沿ってちぎれてしまい、耐久性に劣るもの になる。

[0025]

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げ具体的に説明する。本実施例で用いる「部」、「%」及び「比率」は、特に表示のない限りは重量を基準とする。

【0026】 [製造例 1:ポリイソシアネート成分 A] HDI (ヘキサメチレンジイソシアネート) 78.9部 と、1,3-BG (ブチレングリコール) 21.1部を 反応容器に仕込み、70℃で5時間反応させて、平均官 能基数=2、イソシアネート含有量19.7%の粘稠液 体を得た。これをポリイソシアネート成分 A とした。イソシアネート基含有量は、 $_{\rm JIS-K7301}$ の方法に 準拠して測定した。

【0027】 [製造例2:ポリイソシアネート成分B] HDI70.7部と、1,3-BG7.6部と、ネオペンチルグリコール6.6gと水素添加ビスフェノールA 15.2gを反応容器に仕込み、70℃で5時間反応させて、平均官能基数=2、イソシアネート基含有量17.6%の粘稠液体を得た。これをポリイソシアネート成分Bとした。

【0028】 [製造例3:ポリオール成分A] 保土谷化

学工業製ポリテトラメチレングリコールPTG-1000SN(水酸基価112、平均官能基数=2)41部、クラレ製アジペート系ポリエステルグリコールP-1010(水酸基価112、平均官能基数=2)13部、クラレ製アジペート系ポリエステルトリオール(水酸基価336、平均官能基数=3)8部を予備混合し、液体状態のポリオール成分Aを調整した。ポリオールの水酸基価は、JIS-K1601の方法に準拠して測定した。【0029】[製造例4:ポリオール成分B]保土谷化学工業製ポリテトラメチレングリコールPTG-1000SN(水酸基価112、平均官能基数=2)63部、旭電化製N,N,N',N'ーテトラキス(2ーヒドロキシプロピル)エチレンジアミンEDP-3001.5部を予備混合し、液体状態のポリオール成分Bを調整した。

【0030】 [製造例5:ポリエステル・イソシアネート塗料] 東洋紡績社製ポリエステル樹脂バイロン200 (Tg=67℃、Mn=17,000、水酸基価=6m 40gKOH/g)90部、メチルエチルケトンオキシムでブロック化したヘキサメチレンジイソシアネート・トリマー10部、混合溶剤400部から、固形分20%、#4フォードカップ粘度(25℃)40秒のポリエステル・ブロックイソシアネート塗料を調整した。また、上記塗料に酸化チタンを分散して、固形分33%、樹脂分19.8%、酸化チタン含量13.2%、#4フォードカップ粘度(25℃)70秒のポリエステル・ブロックイソシアネート・ホワイト塗料を作製した。

【0031】 [製造例6:ポリエステル・フェノール塗 50

料] テレフタル酸/プロピレングリコール/エチレングリコール/シクロへキサンジメタノール=66/17/7/10、Tg=73 $^{\circ}$ 、Mn=7000、水酸基価=20mg KOH/gのポリエステル樹脂85部、m-クレゾール、ホルムアルデヒド、ブタノールを原料として誘導したブチルアルキル化フェノール樹脂(ベンゼン環ー核当たりのメチロール基乃至エーテル化メチロール基数=1.8、Mn=900)15部、ドデシルベンゼンスルホン酸触媒0.3部、混合溶剤300.9部から、固形分25%、#4フォードカップ粘度(25 $^{\circ}$)55秒のポリエステル・フェノール塗料を調整した。

【0032】 [評価試験]

横圧試験

20

30

キャッピングした瓶を倒立にし、蓋部に横から荷重を加え漏洩した時点での荷重を測定して横圧荷重とした。荷 重測定にはテンシロンを用い、荷重付加速度1mm/分で試験した。

○:40kgf以上、△:20~40kgf、×:20 kgf未満

【0033】落下試験

キャッピングした瓶を高さ30cmから倒立状態で傾斜30°の斜面に落下させ、落下試験を実施した。漏洩率で評価し、減圧度30mmHg以下を漏洩としてカウントした。

○:0%、△:30%以下、×:30%を越える【0034】開栓試験

キャッピングした瓶を室温で2週間保存し、開栓トルク を測定して開栓性を評価した。

○:35以下、△:35~50、×:50kgf·cm 以上

【0035】 [実施例1] 製造例3のポリオール成分A 62部に、タルク25部、酸化チタン2部、オレイン 酸アミド2部、エルカ酸アミド2部、シリコンオイル2 部、イルガノックス1010 0.3部、共同薬品製ジ (nーオクチル) 錫マレートポリマーKS-1010A -1 300ppm/ポリオール、エクスパンセル社製 熱膨張性中空粒子エクスパンセル091DU 0.5部 を混合し、ポリオールコンパウンドを作製した。板厚 0. 155mmのブリキ板(錫メッキ量:2.8g/m ²) を準備し、内面側に製造例5のポリエステル・ブロ ックイソシアネート・ホワイト塗料を80mg/dm^{*} の塗膜量で塗装して、190℃×8分の条件で焼き付け た。次いで、外面側をサイズ塗料、ホワイト塗料、ツヤ ニスの順で塗装し、最後に内面トップコートとして製造 例5のポリエステル・ブロックイソシアネート塗料を3 0 m g / d m² の塗膜量で塗装し、180℃×8分の条 件で焼き付けて、塗装板を作製した。塗装板の内面側M E K抽出率は、30%であった。この塗装板から、53 mm径のツイスト・オフ・キャップ(ホワイトキャッ プ) シェルをプレス成形した。上記ポリオールコンパウ

ンドに製造例1のポリイソシアネート成分A 38部を 手早く混合、脱泡し、ライニング装置にて、キャップ· シェルの内面外周溝部にライニングして、215℃×5 0秒で焼き付けてツイスト・オフ・キャップ及びキャッ プ用密封材を作製した。キャップ用密封材の塗布量は 0. 75gであり、発泡倍率は1.54、発泡比重は 0. 78、JIS-A硬度は41であった。内容積15 5 c m³ のガラス瓶に90℃の熱水140gを充填し、 上記ツイスト・オフ・キャップでプルアップ値8mmの 条件で閉栓して、125℃×30分の条件でレトルト処 10 理を施した。GC-MS (ガス・マス) 法を用い、検出 限界1 p p b において、上記レトルト抽出水中のビスフ ェトルA(BPA)、ビスフェノールプリシジルエーテ ル(BADGE)、ノボラックグリシジルエーテル(N OCE)、フタル酸系可塑剤の分析を行ったところ、い ずれの物質も検出されなかった。また、検出限界0.5 ppmで、上記レトルト抽出水の有機物溶出量を過マン ガン酸カリウム消費量にて測定したところ、検出限界以 下を示した。さらに、37℃×1ヶ月経時後の減圧値に 異常はなく、良好な耐レトルト性及び長期密封性能を示 20 した。開栓後の密封材(ライナー)の外観も良好であ り、密封材と蓋との接着状態も良好であった。次いで、 内容積155cm3のガラス瓶に90℃の熱水140g を充填し、上記ツイスト・オフ・キャップでプルアップ 値8mmの条件で閉栓して、放冷後、室温で1週間保存 して横圧試験と落下試験を実施した。横圧荷重は70k gf、落下漏洩率は0%と優れた密封性能を示した。2 週間保存後の開栓性評価では、開栓トルク26kgf・ cmと良好な開栓性能を示した。上記ガラス瓶に85℃ でブルーベリージャムを充填し、上記ツイスト・オフ・ キャップで閉栓して、90℃×40分の湯殺菌を実施し た。50℃×1ヶ月の経時保存試験を実施し、開栓して キャップ内面を観察したところ、なんら異常は認められ ず、ブルーベリージャムに耐えられる良好な耐内容物性 を示すことが確認できた。

【0036】 [実施例2~5、比較例1、2] 熱膨張性中空粒子エクスパンセルの添加量を変える以外は実施例1と同様にして、発泡比重及び硬度の異なる種々のキャップ用密封材及びツイスト・オフ・キャップを作製した。キャップ用密封材の膜厚は、塗布量を適宜調整して、1.3~1.5 mmの範囲に調整した。実施例2~5、比較例1、2のキャップ用密封材を用い、実施例1と同様の評価試験を実施した。試験結果は、表1にまとめて示した。この結果から、硬度が65を越えて大きくなったっこの結果が第0結果が第3ようになり、さらに発泡比重が1.1を越えて大きくなった場合は、横圧試験や落下試験の結果が第3ようになり、で開栓性も、密封材の瓶口を押す力が強過ぎるために、第3ようになることがわかった。また、反対に硬度が15を越えて小さくなり、発泡比重が0.2を越えて小さくなり、発泡比重が0.2を越えて小さくなった場合は、耐レトルト試験で密封材に亀裂(カッ

トスルー)が発生するようになり、長期保存試験では減圧値の低下が見られるようになった。これは、密封材の力学強度や耐クリープ性能が不足するようになった結果と考えられる。更に開栓性も、密封材への瓶口の食い込みが大きくなりすぎるために、劣るようになってくることがわかった。尚、ジャムの保存試験に関しては、実施例2~5、比較例1、2の密封材において異常は認められなかった。

10

【0037】[実施例6]製造例4のポリオール成分B 62部に、タルク25部、酸化チタン2部、オレイン 酸アミド2部、エルカ酸アミド2部、シリコンオイル2 部、イルガノックス1010 0.3部、ジオクチル・ ティン・ジラウレート 250ppm/ポリオール、松 本油脂製薬社製熱膨張性中空粒子マツモトマイクロスフ ィアー F-50D 1.0部を混合し、ポリオールコ ンパウンドを作製した。板厚0.155mmのブリキ板 (錫メッキ量: 2.8g/m²) を準備し、内面側に製 造例6のポリエステル・フェノール塗料を40mg/d m² の塗膜量で塗装して、190℃×8分の条件で焼き 付けた。次いで、外面側をサイズ塗料、ホワイト塗料、 ツヤニスの順で塗装し、最後に内面トップコートとして 製造例5のポリエステル・ブロックイソシアネート・ホ ワイト塗料を80mg/dm2の塗膜量で塗装し、19 0℃×8分の条件で焼き付けて、塗装板を作製した。塗 装板の内面側MEK抽出率は、25%であった。この塗 装板から、53mm径のツイスト・オフ・キャップ(ホ ワイトキャップ) シェルをプレス成形した。上記ポリオ ールコンパウンドに製造例2のポリイソシアネート成分 38部を手早く混合、脱泡し、ライニング装置に て、キャップ・シェルの内面外周溝部にライニングし て、215℃×50秒で焼き付けてツイスト・オフ・キ ャップ及びキャップ用密封材を作製した。キャップ用密 封材の塗布量は0.75gであり、発泡倍率は1.5、 発泡比重は 0.80、 JIS-A 硬度は 45 であった。 内容積155cm°のガラス瓶に90℃の熱水140g を充填し、上記ツイスト・オフ・キャップでプルアップ 値8mmの条件で閉栓して、125℃×30分の条件で レトルト処理を施した。GC-MS(ガス・マス)法を 用い、検出限界1ppbにおいて、上記レトルト抽出水 中のBPA、BADGE、NOGE、フタル酸系可塑剤 の分析を行ったところ、いずれの物質も検出されなかっ た。また、検出限界0.5ppmで、上記レトルト抽出 水の有機物溶出量を過マンガン酸カリウム消費量にて測 定したところ、検出限界以下を示した。さらに、37℃ ×1ヶ月経時後の減圧値に異常はなく、良好な耐レトル ト性及び長期密封性能を示した。開栓後の密封材(ライ ナー)の外観も良好であり、密封材と蓋との接着状態も 良好であった。次いで、内容積155cm。のガラス瓶 に90℃の熱水140gを充填し、上記ツイスト・オフ ・キャップでプルアップ値8mmの条件で閉栓して、放

冷後、室温で1週間保存して横圧試験と落下試験を実施した。横圧荷重は6.5 k g f、落下漏洩率は0.%と優れた密封性能を示した。2.週間保存後の開栓性評価では、開栓トルク<math>3.1 k g f・c.mと良好な開栓性能を示した。上記ガラス瓶に5.0 %でらっきょう漬けを充填し、上記ツイスト・オフ・キャップで閉栓して、 $9.0 \% \times 1.0 \%$ の湯殺菌を実施した。 $3.7 \% \times 2.5 \%$ 月の湯殺菌を実施した。 $3.7 \% \times 2.5 \%$ 月の湯殺菌を実施した。

11

【0038】尚、実施例、比較例中のMEK抽出率は以下のようにして測定した。塗装板の外面塗膜を濃硫酸に*

*よる分解法で剥離し、乾燥させた後、この塗装板を切り出してサンプルとし、重量測定後(W1)、塗膜2cm²当たり1mlのMEK(メチルエチルケトン)を用い、沸点で1時間の抽出を行った。抽出後の塗装板を130℃-1時間の条件で乾燥し、抽出後の塗装板の重量(W2)を測定した。さらに塗膜を濃硫酸による分解法で剥離し、板の重量(W3)を測定した。塗装板のMEK抽出率は以下の式で求めた。

(MEK抽出率%) = 100×(W1-W2)/(W1 10-W3)

【0039】 【表1】

実施例1~5、比較例1~2

天他四:	\sim 5, μ	2071-2						
実施例、比較包	No.	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	比較例1	比较例2
エクスハンセル原為	事	0.5	2	0.3	5	0.2	10	0.05
硬度 J18	-A	41	33	52	20	60	10	70
免泡倍率		1.54	-2.35	,1.3	14.8	1.2	(11	1.03
BPA	ppb	ND	ND	ND	ND	МD	NO	ND
BADGE	dajq	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
NOGE	ррь	9	NO	ND	ND	ND	ND	ND
フ知酸系可能	M ppb	NID	NiD	MD	ND	ND	ND_	ND
KMnO4消费量	ppm	, ND	ND	ND	0.6	ND ND	1.0	ND
耐レトルト性		0	0	0	Δ	0	· ×	0
長期密封性		0	0	0	Δ	0	×	0
横圧試験		0	0.	0	0	Δ	0	×
落下試験		0	0	0	0	Δ	0	×
開栓試験		0	0	0	Δ	Δ	×	×

エクスノレーセル版加量:ポリウレタンエラストマー100部あたりの施加量 ND:検出できない

[0040]

【発明の効果】本発明の蓋用密封材においては、15乃至60の硬度(JIS A 硬度)を有していると共に、発泡倍率が1.1乃至10倍であるポリウレタンエラス※

30%トマー発泡体から成ることにより、安全性及び環境性に 優れると共に、密封材としての性能にも優れた蓋用密封 材を提供することができた。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

CO8L 75:04

(72)発明者 森賀 俊典

CO8G 101:00)

CO8L 75:04

神奈川県横浜市保土ヶ谷区岡沢町22番地4 東洋製罐グループ綜合研究所内

(72)発明者 青山 直揮

神奈川県平塚市長瀞2-12 日本クラウン コルク株式会社平塚工場内

(72)発明者 土屋 広之

栃木県下都賀郡藤岡町大字藤岡3725-7

(72)発明者 小牧 敬司

東京都府中市本宿町4-13-11

F ターム(参考) 3E084 AA12 AB01 AB06 BA01 CC01 DB12 DC01 HA02 HB01 HC03

HD01

4F074 AA78 BA91 CB62 CB84 CC04W

DA02 DA39

4H017 AA03 AB03 AC13 AD01 AE04

4J034 BA08 CA04 CB03 CC03 DA01

DF01 DF02 DF12 DG04 DG06

HC03 HC12 HC22 HC46 HC52

HC64 HC71 HC73 NAO1 RAO6

RA08